PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-074135

(43)Date of publication of application: 09.03.1992

(51)Int.Cl. A61K 45/00

A61K 31/557 A61K 31/70 A61K 37/02 A61K 37/02 A61K 37/24

(21)Application number : 02-185942

(71)Applicant: KANEGAFUCHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing: 13.07.1990 (

(72)Inventor: YAMAMOTO KOZO KISHIDA HIDEYUKI HIDAKA TAKAYOSHI

(54) EYE DROP COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the title composition effectively having antiamnesic effects, containing as active ingredient a REM sleep inducer or neuropepetide.

CONSTITUTION: The objective composition containing 1- 100 mg/l of (A) a REM sleep inducer (e.g. uridine, glutathione, sleep-promoting substance, prostaglandin D2, delta sleep-inducing peptide, piperidine, vasotocin, somatostatin, progesterone) or (B) a neuropeptide (e.g. vasopressin, oxytocin, neurotensin, vasoactive enteropeptide, neuropeptide Y, cholecystokinin, thyrotropic hormone-releasing hormone, enchephaline, nerve growth factor). The present composition will enable said components A and B to be acted directly on the center; such action has been impossible through oral administration.

⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公開特許公報(A) 平4-74135

@公開 平成4年(1992)3月9日 @Int. Cl. 5 識別記号 广内整理番号 A 61 K 45/00 8415-4C 7252-4 C 31/557 9164-4C 31/70 8317-4C 8317-4C 37/02 AAE AAM ABL 8317-4 C 37/24 審査請求 未請求 請求項の数 3 (全6頁)

50発明の名称 点眼組成物

②特 願 平2-185942

②出 顧 平2(1990)7月13日

@発 明 老 ш 本 光 Ż @発 明 老 崖 H 秀 奔 @発 明 老 H 高 俻 鐘淵化学工業株式会社 ത്ഷ **F**

兵庫県高砂市西畑1丁目15番15号 兵庫県加古川市別府町新野辺1429-43 兵庫県神戸市垂水区本多間2丁目21-8 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

70代 理 人 弁理士 朝日奈 宗太 外2名

明細

1発明の名称 点眼組成物

2 特許請求の範囲

1 レム縣眠誘発物質または神経ペプチドを有効成分とする点眼用組成物。

2 前記レム帳服誘発物質がウリジン、グルタ チオン、スリーププロモーティングサブスタ ンス(SPS)、プロスタグランジンD2、デル タ帳服誘発ペプチド、ピペリジン、パソトシ ン、ソマトスタチン、プロゲステロンおよび これらの誘導体からなる群より選ばれた少な くとも1種である耐水項1記載の組成物。

前記神経ペプチドがパソプレッシン、オキシトシン、ニューロテンシン、血管活性腸管

ペプチド、ニューロペプチドY、コレシスト キニン、甲状腺刺激ホルモン 放出ホルモン、 キョートルフィン、ダイノルフィン、エンド

ルフィン、エンケファリン、神軽成長因子およびこれらの誘導体からなる群より選ばれた 少なくとも1種である請求項1記載の租成物。

3発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は抗健忘効果を有する点眼組成物に関 し、さらに詳しくは、レム順服誘発物質または 神経ペプチドを有効成分として含有する点眼組 成物に関する。

「従来の技術]

. . .

あるレム睡眠(逆逆睡眠)が重大な関与をして いることが示唆されている。たとえば動物に学 習させたあとではレム睡眠が増加すること、ラ ットから実験的にレム睡眠を奪うと記憶が陳書 されること、またヒトではレム睡眠時間が70才 以上の高齢になると急激に減少することおよび 特袖遅滞児や高齢者では知能に験事が起こると レム睡眠が減少することなどから、レム睡眠が 記憶の固定に必要な因子であることは明らかで ある。したがってレム颗配を増加せしめる薬物 は学習能力および記憶の保持能力を増大させる 作用を有する可能性が考えられるが、従来の順 眠薬は逆にレム睡眠を抑制し、それが原因と考 えられる健忘を誘発するばあいがあり前記目的 に使用することはできない。そこで近年報告の ある生体由来のレム睡眠誘発物質に記憶障害改 善作用が期待されている。

また脳内にはレム糖眠誘発物質以外にも、いくつかの記憶障害改善作用を有する神経ペプチ ドが存在する。たとえばアルギニンパソプレッ

シン(AVP) は記憶の保持に関与すると考えられ ている神経ペプチドの一つで、中脳の視床下部 の一領域である視交叉上角で加齢と共に減少す ること(ローゼンダールら、プレイン・リサー チ (Brain Research), 409:259(1987)) およ びアルッハイマー型老人痴呆患者の視交叉上角 でAVPが特異的に減少していること(スワープ ら、プレイン・リサーチ (Brain Research) 342:87(1985)) が報告されている。近年、AVP の分解酵素であるプロリルエンドペプチダーゼ の阻害剤により脳内のAVP量を増加せしめ老人 痴呆の健忘を改善しようという試みが精力的に 進められている。しかしながら、このような酵 素の阻害剤による方法は副作用を伴いやすく危 険性が高い。したがって投与により直接的に視 交叉上角中のAVP量を増加させることができれ ば、アルツハイマー病などの痴呆症に有効な治 療法となりうる。またアルツハイマー病患者の 脳では他にソマトスタチン、β- エンドルフィ ン、馴腎皮質刺激ホルモン放出ホルモンなどの

神経ペプチドが減少しているとの報告もあり、 これら神経ペプチドの補充により治療効果が期 待できる。

[発明が解決しようとする課題]

しかし、従来のレレ長展誘発物質や神経ペプナドのは味適用には投与経路内心直接 放った。は投与経路内心直接 投換 内心 直接 投換 内心 直接 投換 内心 自然 を かられる。他 かった と の で ない た の か ま る で ない が り 、 裏 郷 内 の な ア へ の 表 の で な の 末 的 郷 衛 物 で い が 子 か る る そ 人 顧 郷 物 の ま っ た の 来 的 の ま っ た の ま っ へ あ 細 に ひ れ れ れ 都 衛 的 の よ れ ま で 不可能で か か の ま っ た 。

したがって、本発明は前記のような従来の課題を解決するものであり、その目的は老人痴呆 患者などの健庶を改善しうるレム無眠誘発物質 または神経ペプチドを含む薬剤を提供すること にある。また他の目的は、安全でありかつ患者 の家族が容易に使用しうる前記薬剤を提供する ことにある。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、前記目的を達成すべく級意研 究を重ねた結果、レム艦服誘発物質や神経ペプ チドが軽忘症治療に有効であって、これらを点 したが健ななときは抗健忘効果が効率的に発揮されるに至っ れうることを見出し、本発明を完成するに至っ た。

すなわち、本発明はレム縣販誘発物質または 神経ペプチドを有効成分とする点眼組成物に関 する。

[実施例]

本発明において、レム聴眠誘発物質とはレム 聴眠を誘発する内因性の(生体由来の)物質を さし、その具体例としてはたとえば、カリジン、 グルタチオン、スリーブプロモーティングサブ スタンス(SPS)、プロスタグランジンD: (PGD)、デルタ解配誘発ペプチド(DSIP)、ビベリジン、パソトシン、ソマトスタチン、プロゲステロケン、2-オクチル・ガンマープロモンなどがあげられる。なお前記化合物のうち、SPS は断軽ネズミの脳から精製された酸眠誘発物質で、その一部としてすでにウリジンと酸化型グルタチオンが同定されているが、その他の成分はなち未知で現在構造解析中である。

またここで神経ペプチドとは現床下部に分布するペプチド性情報伝達物質をきし、その具体的としてはたとえば、パソプレッシン、ニューロペプチド
Y、P物質、血管活性顕常ペプチド(VIP)、コレシストキニン(CCK)、甲状腺刺激ホルモン放 出ホルモン(TRH)、ダイノルフィン、エンドルフィン、エンケファリン、ソマトスタチン、神経成民子、ポンケファリン、ソは化ホルモン放出ホルモン、副腎皮質刺激ホルモン放出ホルモン、数路ホルモン、副腎皮質刺激ホルモン、メラニン細胞刺刺 ホルモン、副腎利激ホルモンなどがあげられる。 これらの物質の点 眼剤中における痕度は貨物 質の様類により異なるが、通常 1~100 sg/Lの 割合で点眼剤中に含まれる。

前記点眼用組成物を蔵園精製水に溶解することによるかあるいは、水に溶解後越関処理することにより、レム脈眠誘発物質または神経ペプ

チドを含む点眼剤がえられる。

本発明の点 眠剤の投与方法としては、たとえばレム 無眠済免物質を含む点 眠剤は就 寝前に 1 回、神経ペプチドを含む点 眠剤は 1日に 3回程度、それぞれ両眼に 1~数 満満下するのが 好ましい。

 あいの500 分の1の低濃度で効くことから、末 梢性の作用ではなく前記の輸送メカニズムによ る中枢性の作用と考えられる。 前記取録の顕張と视床下部の間に存在する調

膜視床下部投射についてはムーアら、ジャーナ

ル・オブ・コンパラティブ・ニューロロジー(J. Comp. Neur.). 148:1(1872)により報告されている。また西野は避球内に、分子量約4万の酵素である西洋ワサビのペルオキシダーゼ(相戦化学的に染色可能なのでちと脚類の神経節細胞に取り込まれ、軸楽流により提味下部へと特定されることを報告している(「純・パイオリ

本発明の相成物を用いた点限剤を投与したば あい、前記作用機序の他に該物質がその他の神 軽伝導路を介して視珠下部またはその他の脳域 へ輪送されることや、該物質が網膜などの神経

に直接的に作用して発現することも考えられる。

ムとその機構」(講談社サイエンティフィク)

208 ~ 214 頁 (1978) 参照)。

たとえば、CCK、TRH、VIP、ソマトスタチン、 エンケファリンなど神経ペプチドの多くは朝殿 に存在することが知られており、朝願や眼球に 分布する神経に対して作用している可能性もあ

っぎに実施例をあげて本発明の点眼組成物を さらに詳細に説明するが本発明はこれらの実施 例のみに限定されるものではない。

(試験方法)

で関閉可能な遺径3cmの円形出入口を設けた。 このような明暗箱を用いて以下の順序で実験を 行なった。

あらかじめ明暗和に馴化したddY 系繊性マウス (5週令、体重 25~85g)を明室内に入れてギロ・シドアを関けた。マウスが暗3秒後に、マウス・特別ってから3秒後に、なりまり、3秒後に、なりまり、3mkの電気が明室へ飛びしたに床グリッドより0.3mkの電気が明室へ飛びして来た直後ドアを閉めて明室より取り出びした。24時間後、マウスを主がいまりに入れギロマの時間を以てである完全を開きないに入り、200秒まで制定した(保持試行)。

機恵は生理食塩水に溶解したシクロへキシミド120 mg/kg を獲得試行の10分前に皮下投与して誘発させた。 被験無物はすべて0.1 % ウシ血清アルブミン(BSA) を含んだ生理食塩水に溶解し、電気ショック直後に片目につき約5 mg mg には10mg を点眼投与した。さらに対照群には

0.1 % BSA を含んだ生理食塩水を同量点額投与 した。

また便宜的に、保持試行において100 秒より 長い反応着時を示したマウスの使用動物数に対 する割合を、記憶率としてパーセントで表した。 実施例1 (マウスの実験的記憶練客に対するレ ム脈服誘発物質点限投与の効果)

レム睡眠誘発物質をマウス 1 匹当り 10 μ g (片目につき 5 μ g) 点 駅投与した結果を第 1 表に示す。

シクロヘキシミド無処裏対照群のマウスはほ とんど前日の電気ショックを忘れておらず学習 は成立しているが、シクロヘキシミド投与対照 群では記憶障害が顕著である。

しかし、学習直後にプロスタグランジン D 2 (PCD₂)、ウリジン、酸化型および還元型グルタ チオン、ピペリジン、デルタ 騒 既 発 ペ プ チ ド (DSIP)、アルギニンパットシン (AVT) および プ ロゲステロンを 100 μ H の 濃度 で 点 眼 投 与 す る と、反応 押時ならびに記憶 零において明らかる 改善作用が認められた。またソマトスクチン、 メラトニンおよびピペリジンの誘導体であるピ ペコリン酸投与野の記憶率にも改善傾向があっ た。しかしセロトニンとその前駆体であるトリ ブトマァンにはなんら記憶改善作用が認められ なかった。

[以下余白]

¥ 1 ±

	シクロヘキシミ	上跌発健?	まに対するレ.									
	(投与量:10μ0 /マウス)											
	化合物	横度	シクロ	使用	反応器時	記憶等						
	10 10 10	(µ M)	ヘキシミド	動物数	(19)	(%)						
対	生理食塩水	-	_	19	213	84						
騆	牛理食塩水	l _	+	16	31							
34		1	1	1.								
	ピペリジン	100	+	6	223	83						
	ピペコリン酸	100	+	4	50	25						
	PGD2	100	+	4	159	50						
v.	ウリジン	100	+	4	118	25						
4	酸化型グルタチオン	100	+	6	157	67						
贬	還元型グルタチオン	100	+	6	187	83						
匨	プロゲステロン	100	+	4	155	50						
25	DSIP	100	+	4	158	50						
発	AVT	100	+	4	142	50						
物	ソマトスタチン	100	+	6	69	33						
質	セロトニン	100	+	4	30	0						
	トリプトファン	100	+	4	31	0						
	メラトニン	100	+		5.7	25						

実施例 2 (マウスの実験的記憶障害に対する神経ペプチド点駅投与の効果)

视床下部に分布する神経ペプチドを実施例 1 と同様に点戦役与した結果を第2表に示す。これら神経ペプチドのうちパソプレッシン、ダイノルフィン、エンドルフィン、エンケファリン およびコレシストキニンにはいくつかの分子経 があるが、それぞれ代表的と考えられるものを 選択し実験に供した。

実施例 1 と同様にシクロヘキシミド投与により顕著な記憶障害が起きているが、学習直シトシル・エニンパソプレッシン(AVP)、オキニンド Y、血管活性顕音ペプチド(VTP)、コレシストキルンオクタペプチド(CCK-8)、甲状腺刺激ホルモン 放出ホルモン(T8H)、キョートルフィン スグイノルフィン A、β-ネオエンドルフィン およオエン・エンケフ 7 (NOF)を点 既分のでは、アリン)、神経成長因子(NOF)を点 既の機時ならびに記憶率において明らかなと、反応機時ならびに記憶率において明らかな

改善作用が認められた。

本実験におけるTRH の投与量は、皮下投与したばあいの最小有効濃度10mg/kg(山崎ら、「素物・精神・行動」3:127 ~136 頁(1983)参照)の約500 分の1程度であった。

[以下余白]

ド路発機能に対する神経ペプチドの効果 (投与機:10xg/マウス)	(使用反応機等 (秒)	14 201	16 39	7 163	135	111	178	4 82	4 142	1 156	4 133	9 108	5 213	\$ 158	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
世の本な!	シクロ	1	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
2. 海塘市	(4.1)		1	100	100	100	9	100	2	001	001	001	100	_	100
ンクロヘキシミド	ft & 55	中華保護 米	生職食塩水	d A V	オキシトシン	ゴューロチンツン	ニューロペプチドヤ	P物質	V 1 P	C C K - 8	TRH	キョートルフィン	84111742A	B- ネオエンドルフィン	Wei-エンケフェリン

特開平4-74135 (6)

実施例1 および 2 において用いた総での被検化合物の眼瞼および 2 世球に対する影響についにわたけられて 2 世時間 次 取 を内 取 の 取 時間 放 取 と 内 取 の 取 時間 放 取 と 内 取 が な が な が な が な が な か か な と 1 CR マウス 6 匹 度 増 が が か い 2 世 が 対 別 よ む 6 世 な が れ な か と 5 大 変 配 で 2 地 麗 連 底 化 は な く か っ た の に こ れ は か 変 化 は は む ら れ な か と と し た が っ て 正 れ な か と と し た が あ い と 今 全 性 が 添 い と 考 え ら れ る 。

[発明の効果]

レム縣 服務 発物質または神経ペプチドを有効 成分とする本発明の点眼用組成物を含む点眼剤 を使用することにより、従来 経口投与などでは 不可能だった、中枢へ直接的に 放物質を なび 口 さ ことが可能となる。したかって安全なレム 勝眠誘発物質または神経ペプチドを簡便な方法 により安価に投与することが可能となる。

特 許 出 願 人 鐘 満化学工業株式会社 代理人弁理士 朝日奈宗太 ほか 2 名(本) 印奈